(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-196702 (P2004-196702A) (43) 公開日 平成16年7月15日 (2004.7.15)

(51) Int.Cl. ⁷	FI	テーマコード (参考)
CO7D 209/42	CO7D 209/42	40063
A 6 1 K 31/4045	A 6 1 K 31/4045	4CO71
A 6 1 K 31/407	A 6 1 K 31/407	40086
A 6 1 K 31/4709	A 6 1 K 31/4709	4C2O4
A 6 1 K 31/517	A 6 1 K 31/517	
	審査請求 未請求 請求項の数 1 〇	L (全 24 頁) 最終頁に続く

	審査請求 🤊	持 請求 請求耳	頃の数 1 OL (全 24 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2002-366683 (P2002-366683)	(71) 出願人	000006677	
(22) 出願日	平成14年12月18日 (2002.12.18)		山之内製薬株式会社	
			東京都中央区日本橋本町2丁	日3番11号
		(74) 代理人	100089200	
			弁理士 長井 省三	
		(72) 発明者	恩田 健一	
			茨城県つくば市御幸が丘21	山之内製薬
			株式会社内	
		(72) 発明者	白木 艮太	
			茨城県つくば市御幸が丘21	山之内製薬
			株式会社内	
		(72) 発明者	荻山 ▲隆▼	
			茨城県つくば市御幸が丘21	山之内製薬
			株式会社内	
		1	飛	終頁に続く

(54) [発明の名称] 新規なアミド誘導体又はその塩

(57)【要約】

【課題】グリコーゲン・ホスホリラーゼ阻害剤であり、インスリン依存性糖尿病 (1型糖 尿病)、特にインスリン非依存性糖尿病 (2型糖尿病)、インスリン抵抗性疾患、及び肥満 の治療及び予防剤として有用な化合物を提供する。

【解決手段】インドール環又はチエノビロール環等が、アミド結合を介して、テトラヒド ロナフタレン又はインダン等の2環箱合環と結合し、その2環箱合環が必ずヒドロキシ基 を有することを特徴とするアミド誘導体。

【選択図】 なし

(I)

10

20

30

【特許請求の範囲】

【請求項1】

下記一般式(I)で示されるアミド誘導体又はその塩。

【化1】

(上記式中の記号は、それぞれ以下の意味を有する。

A景:ベンゼン、チオフェン、フラン、ピリジン、ピリミジン、又はピラジン、

 $X: CH_2$, O, S, SO, SO₂, ZdNR¹²,

Y、及びZ:同一又は異なって、CH、又はN、

n:0,1,2,又は3,

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の展する技術分野】

本発明は、医薬、特にグリコーゲンホスホリラーゼ胆舎剤である、一般式(1) で示されるアミド誘導体又はその塩に関する。本発明化合物は、インスリン依存性糖尿病(1型糖尿病)、インスリン抵抗性疾患、及び肥満の治療及び予防に有用である。

[0002]

【従来の技術】

世界の勝尿病患者人口は、1億3500万人(1995年)を超え、2025年には3億人にまで増加するとの予測がなされており(King HJ, Diabetes Care 21;1414-1431,1998)、本疾患治療の進步に関する社会的要請は非常に大きい。現在、糖尿病治療の中心は血糖除下剤の適用であり、それらによる血糖コントロールの結果、糖尿病性神経障害、制膜症、腎症といった糖尿病合併症への移行率や、死亡率が低下することが明らかにされている。しかし、より高度な血糖管型が可能な薬剤の創製が切置されており、新たなメカニズムを有する、有用性の高い抗糖尿病治療薬の開発が望まれている。

近年の態限病態の解則によると、膵臓ら細胞の機能異常や肝臓からの糖放出充準が、糖尿 病の発症やその進展に大きく関与しているとされている(Withers DJ, Endocrinology 141 :1917-1921, 2000)。肝臓からの糖放出は、グルカゴンとインスリンの相対的な調節等によ り厳密に制御されているが、糖尿病態においては、インスリン量の絶対的不足(1型糖尿病 : インスリン体存性糖尿病)、相対的作用不足(2型糖尿病: インスリン非依存性糖尿病)に より、肝糖放出が充進し高血糖状態をもたらす。肝糖放出は、肝グリコーゲンの分解と糖 新生の2経路の和として表される。糖尿病態においては、肝のグリコーゲン分解系が亢進していることが報告されている (Tayek JA.Am. J. Physiol. 270:E709-E717, 1996, Diraison F, Diabetologia 41:212-220, 1998)。また肝グリコーゲン分解を抑制することにより、糖尿病患者における肝糖放出の亢進が正常化することが報告されている (Hellerstein MK, J. Clin. Invest. 100; 1305-1319, 1997, Pimenta W, Diabetologia 37:697-702, 1994)。これらのことから、肝グリコーゲン分解の亢進が、糖尿病態に寄与していると考えられている。

肝グリコーゲンは、グリコーゲンホスホリラーゼ (EC 2.4.1.1)により、加リン酸分解されてグルコースー1-リン酸となり、次いでリン酸転移― 思リン酸反応により、グルコース(血糖)として血中に放出され、血糖を上昇させる。グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、上記のグリコーゲンの分解反応を阻害し、肝臓からのグルコース放出(糖放出)を抑制する。その結果、ヒトおよび糖尿病動物において、血糖降下作用を示すことが報告されている(Treadway JL, Diabetes 50 Suppl. 2:A133-A134, 2001, Martin WH, Proc. Natl. Acad. Sci. US A 95:1776-1781, 1998)。

[00003]

一方、特許文献1には、下記一般式で示される化合物がグリコーゲンホスホリラーゼ阻害 物質として、糖尿病等の治療に用いられることが記載されている。

【化2】

$$R^{2} \xrightarrow{Z} N \qquad R^{1} \qquad R^{b} \qquad Y \sim R^{4}$$

(式中の記号は公報参照)

【化3】

$$\begin{array}{c} R_4 \\ R_5 \\ R_7 \\ R_{11} \\ \end{array}$$

(式中の記号は公報参照)

また、特許文献 3 には、下記一般式で示される化合物がグリコーゲンホスホリラーゼ抑制 剤として、糖尿病等の治療に用いられることが記載されている。

[(b) 4]

20

$$\begin{array}{c} & & & \\ & &$$

(式中の記号は公報参照)

[0004]

【特許文献1】特開2001-131181号公報

【特許文献2】国際公開第96/39385号パンフレット

【特許文献3】国際公開第96/39384号パンフレット

[0005]

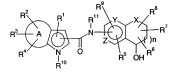
【発明が解決しようとする課題】

上述の通り、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤は、インスリン依存性糖尿病(1型糖尿病)、インスリン非依存性糖尿病(2型糖尿病)、インスリン試抗性疾患、及び肥減の優れた治療及び予防剤として期待されている。従って、更に優れた効果を有するグリコーゲンホスホリラーゼ阻害作用を有する化合物の創製が切望されている。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、インドール環又はチエノピロール環等が、アミド結合を介してテトラヒドロナフタレン又はインダン等の2 環総合環と結合し、その2 環総合環が必ずヒドロキシ基を有することを特徴とする、下記一般式(I)で示される化合物が、優れたグリコーゲンホスホリラーゼ医害作用を有することを見いだし本発明を完成した。すなわち本発明は、下記一般式(I)で示される化合物以はその塩、及びそれらを有効成分とするグリコーゲンホスホリラーゼ医害机、物に軽原料の治療又上予防制に関する。なお、本発明化合物とサギ文献 $1 \sim 3$ に記載された化合物とは、本発明化合物がヒドロキシ置換 2 環総合環を有する点等で、特許文献 $1 \sim 3$ に記載された化合物とは構造を異にする。 【化5】



(I)

(上記式中の記号は、それぞれ以下の意味を有する。

A環:ベンゼン、チオフェン、フラン、ピリジン、ピリミジン、又はピラジン、

X: CH2, O, S, SO, SO2, X th N R 12,

Y、及びZ:同一又は異なって、CH、又はN、

n:0、1、2、又は3、

50

40

10

20

30

40

[0007]

【発明の実施の形態】

以下、本発明化合物につき詳述する。

本明組書中の一般式の定義において「低級」なる用語は、特に断らない限り、炭素数が1 ~6 の直鎖又は分枝状の炭素質を意味する。従って「低級アルキル」としては、例えばメ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、ter t-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、イソヘキシル等の直鎖又は分枝状のC」 。アルキルが挙げられる。これらの中では炭素数1~3のものが好ましく、メチル、エチルが勢に好ましい。

「低級アルキレン」としては、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン等の 他、メチルメチレン等の分枝を有した低級アルキレンでも良い。メチレン、エチレンが特 に好ましい。

「アリール」としては、縮合環を含む芳香族炭化木素環を意味し、炭素数 6~14のアリールが挙げられる。ベンゼン、ナフタレン、アントラセンが好ましい。

従って、例えば「-低級アルキレン-アリール」は、具体的には、ベンジル、フェネチル等が挙げられるが、ベンジルが特に好ましい。

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられるが、フッ素原子、塩素原子、及び臭素原子が好ましい。

「ハロゲン置換低級アルキル」は、特にフッ素原子で置換した低級アルキルが好ましい。 更に好ましくは-CF。である。

[0008]

一般式 (1) 中、左側に位置する2環緒合環としては、インドール、チエノビロール、フ ロビロール、ビロロビリジン、ビロロビリミジン、ビロロビラジンが好ましい。特に好ま しくは、インドール、チエノビロールである。

また、一般式(I)中、右側に位置する2環縮合環としては、テトラヒドロナフタレン、 インダン、クロマン、テトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン、テトラヒドロ キリリンが好ましい。特に好ましくは、テトラヒドロナフタレン、インダン、テトラヒ ドロキノリンである。

 \mathbf{R}^{1} $\sim \mathbf{R}^{12}$ は、水素原子、ハロゲン原子、 $\sim \mathbf{OH}$ 、低級アルキル、 $\sim \mathbf{E}$ 機 アルキレン $\sim \mathbf{OH}$ 、 $\sim \mathbf{E}$ 機 アルキレン・ $\sim \mathbf{P}$ $\sim \mathbf{D}$ $\sim \mathbf{E}$ 他 級アルキレン・ $\sim \mathbf{P}$ $\sim \mathbf{E}$ $\sim \mathbf{E}$

[00009]

また、本発明化合物には、互変異性体、光学異性体等の各種の立体異性体の混合物や単離されたものが含まれる。

本発明化合物は、酸付加塩を形成する場合がある。また、置換基の種類によっては塩基と の塩を形成する場合もある。かかる塩としては、具体的には、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化 水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸 、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエン酸、メタンスルホ ン酸、エタンスルホン酸等の有機酸、アスパラギン酸、グルタミン酸等の酸性下ミノ酸と の酸付加塩、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム、アルミニウム等の無機 塩塩、メチルアミン、エチルアミン、エタノールアミン等の有機塩基、リジン、オルニチ 50

30

40

ン等の塩基性アミノ酸との塩やアンモニウム塩等が挙げられる。

更に本発明化合物には、水和物、製薬学的に許容可能な各種溶媒和物や結晶多形等も含まれる。なお、当然のことながら、本発明には、後記実施例に記載された化合物に限定されるものではなく、一般式(1)で示される誘導体及びその製薬学的に許容される塩の全て を包含するものである。

[0010]

また、本発明化合物には、生体内において代謝されて前記一般式 (I) に変換される化合物、又はその塩に変換される化合物、いわゆるプロドラッグもすべて含むものである。本発明化合物のプロドラッグを形成する基としては、Prog.Med.5:2157-2161(1985) に記載されている基や、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163~198百に記載されている基準という基が挙げられる。

本発明化合物及びそれらの製薬学的に許容される塩は、その基本骨格あるいは置換基の種類に基づく特徴を利用し、種々の公集の合成法を適用して製造するとができる。その際 官能基の種類によっては、当該官能基を原料ないし中間体の政務で適当な保護法、すなわら容易に当該官能基に転化可能な基に置き換えておくことが製造技術上効果的な場合がある。しかるのち、必要に応じて保護基を除去し、所領の化合物を得ることができる。このような官能基としては例えば水機基やカルボキシル基等を挙げることができ、それの保護基としては例えばグリーン(GFeene)及びウッツ(Wuts)著、[Protective Groups inDrganic Synthesis』第2版に記載の保護基を挙げることができ、これらを反応条件に応じて適宜用いればよい。

[0011]

(製造法)

以下に本発明化合物の代表的な製造法を説明する。

製造法 1

【化6】

(I)

スルホキシド、水、或いはこれらの混合溶媒が挙げられるが、種々の反応条件に応じて適 官選択される。

ここで、Bが水酸基である場合は上記溶媒中、縮合剤の存在下で反応させる方法が適用できる。縮合剤としてはN、N'-ジシクロカルボジイミド、1-エチル-3-(3'-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、1,1'-カルボニルジイミダゾール、ジフェニル ホスホリルアジド等が発げられる。

Bが低級アルコキシである場合はそのまま、又は前記溶媒中、加熱下乃至加熱還流下で反応させる方法が適用できる。

Bがハロゲン原子である場合は、前記溶媒中、塩基存在下反応させる方法が適用できる。 塩基の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのような炭酸アルカリ、炭酸水素 ナトリウム、炭酸水素カリウムのような炭酸水素アルカリ、トリエチルアミン、ジイソプ ロビルエチルアミン、ビリジンのような角機アミン等が挙げられる。

【0012】 製造法 2

【化7】

(式中、 $R^1 \sim R^{11}$ 、X、Y, Z、A骤、BUn は前掲と同じものを意味する)

本反応は化合物 (IV) を溶媒中で還元反応後、所望により保護基の除去を行い、本発明化 合物を得る反応である。

溶媒の具体例としては、トルエン、キシレンのような芳香族炭化木素類、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジグライムのようなエーテル類、メタノール、エタノール、イソプロパールのようなアルコール類、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水、或いはこれらの混合溶媒が挙げられるが、種々の反応条件に応じて適宜選択される。

ここで、還元剤としては水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化トリメ トキシアルミニウムリチウム、水素化ジイソブチルアルミニウム、リチウム、ナトリウム 40 、亜鉛等が挙げられる。

[0013]

中間体の合成法 1

[化8]

30



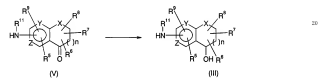
(式中、 $R^1 \sim R^4$ 、 R^{10} 、及びBは前掲と同じものを意味する)

原料化合物 (II) は、市販されているか、或いは公知の方法、例えばSynthesis,222(1980)、J. Chem. Soc., 7185(1965)、Heterocycles, 34(12),2349(1992)、J. Chem. Soc., Perkin Trans 1,2189(1984)、Can. J. Chem.,56,1429(1978)に記載の方法により合成することができる。

[0014]

中間体の合成法 2

「化9】



(式中、 $R^5 \sim R^9$ 、 R^{11} 、X、Y、Z、及びnは前掲と同じものを意味する) 本反応は化合物 (V) を還元反応に付し、所望により保護基の除去を行い、化合物 (III)

を得る反応である。反応条件は化合物 (IV) から本発明化合物を得る反応 (製造法1) と 30 同様である。

[0015]

中間体の合成法 3

【化10】

30

50

(式中、 $R^1\sim R^{11}$ 、A 骤、X、Y、Z、B、及びnは前掲と同じものを意味する)本反応は(II)及び(V)から中間体(IV)を合成する方法である。反応条件は前記製造法

1 と同様である。 更に本発用化合物中に含まれるいくつかの化合物は、以上のようにして得られた化合物(

更に本発明化合物中に含まれるいくつかの化合物に、以上のようにして得られた化合物(1) から公束のアルキル化、アシル化、酸化、酸元、加水分解等、当業者が通常採用し得 る工程を任意に組み合わせることにより製造することもできる。

この様にして製造された本発明化合物は、公知の方法、例えば、抽出、沈灏、分画クロマトグラフィー、分別結晶化、再結晶等により単離、精製することができる。

また、 本発明化合物が不斉炭素を有する場合には光学異性体が存在する。これらの光学異 性体に適切な塩として再結晶する分別結晶化やカラムクロマトグラフィー等の常法により 分割することができる。

[0016]

【発明の効果】

本発明化合物は、グリコーゲンホスホリラーゼ配害作用を有し、適応する疾病としては、 インスリン依存性糖尿病 (1型糖尿病)、特にインスリン非依存性糖尿病 (2型糖尿病)、 インスリン抵抗性疾患、及び配満等が挙げられる。本発明化合物の化合物の保机たグリコ ーゲンホスホリラーゼ配害作用は、以下に示す各試験方法により確認された。

[0017]

グリコーゲンホスホリラーゼ (GP) 阻害作用測定試験

[0018]

【表 1 】

化合物	I C 50	化合物	I C 50
実施例6	1.14 μ M	実施例14	1.61 μ M

本発明化合物や、それらの製薬学的に許容される塩の1種又は2種以上を有効成分として 含有する医薬組成物は、通常用いられている製剤用の担体や賦形剤、その他の添加剤を用 いて、錠剤、散剤、組粒剤、取粒剤、カブセル剤、丸剤、液剤、注射剤、生剤、軟膏、貼 付剤等に調製され、終日的又性非経口的に投与される。

(10)

本発明化合物のヒトに対する臨床投与量は適用される患者の症状、体重、年齢や性別等を 考慮して適宜決定されるが、通常成人1日当たり経口で0.1~500mg、非経口で0.01~100mgであり、これを1回あるいは数回に分けて投与する。投与量は種々の 条件で変動するので、上記投与量値囲より少ない量で十分な場合もある。

本発明化合物の経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物においては、一つ又はそれ以上の活性物質が、少なくとも一つス・活性な衝射剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシブロビルセルース、微結結量セルロース、デンブン、ポリビニルビロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の溶加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような患潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような必能製剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸又はアスパラギン酸のような可溶化剤、ジルタミン酸フはアスパラギン酸のような可溶化剤、溶解補助剤を含有していてもよい。経剤又は丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシブロビルセルロース、ヒドロキンプロビルメチルセルロースフタレート等の糖衣又は胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

[0019]

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ 剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノ ールを含む。この組成物に不活性な希釈剤以外に可溶化剤、溶解補助剤、湿潤剤、懸濁剤 のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤の希釈剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤の希釈剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80 (商品名) 等がある。

このような組成物は、更に等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(何えば、ラクトース)、可溶化剤又は溶解補助剤のような添加剤を含んでもよい。これらは何えばパクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射によって無適化される。これらは又無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

[0020]

【実施例】

以下、本発明化合物の実施例を挙げ、本発明化合物の製造方法を具体的に説明するが、本 発明化合物は実施例に限定されるものではない。 なお、本発明化合物の原料化合物には新 現な化合物も含まれており、これらの製造方法を参考例として記載する。

参考例1

10

20

30

40

40

50

参考例2

参考例3

3 ー プロモー 2 , 6 ー ジフルオロ安息香酸 1 . 9 9 g を t e r t ー ブチルアルコール 2 0 m 1 とトルエン 2 0 m 1 に 溶解し、 ジイソプロピルエチルアミン . 8 m 1 、アジ化ジフェニルホスホリル 2 . 2 6 m 1 を加え、加熱運流下 5 日間穏搾した。溶媒を減圧留去して得られた残造に水 1 0 0 m 1 を加え、m 熱運流下 5 日間穏搾した。溶媒を減圧留去して得られた残造に水 1 0 0 m 1 を加え、酢酸エチル 1 0 0 m 1 で 2 回抽出した。 有機層を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 5 0 m 1 と飽和食塩水 5 0 m 1 で洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残造をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; へキサン:酢酸エナル = 2 0 : 1) で精製し、 (3 ー プロモー 2 , 6 ー ジフルオロフェニル) カルバミン酸 t e r t ー ブチル 1 . 7 0 g を得た。

[0021]

参考例 4

(3一プロモー 2 , 6 - ジフルオロフェニル)カルバミン酸 t e r t - T \rightarrow T \rightarrow

参考例 5

 $\{2,6-3$ フルスロー3 ー $\{4-1,1-2\}$ カル パミン酸 $\{4-1,1-2\}$ サー2 2 0 m $\{4-1,1-2\}$ フェニル $\{4-1,1-2\}$ カル $\{4-1,1-2\}$ カル $\{4-1,1-2\}$ で $\{4-1,1-2\}$ の $\{4-1,1-2\}$ で $\{4-1,1-2\}$ の $\{4-1,1-2\}$ で $\{4-1,1-2\}$ の $\{4-$

(2,6-ジフルオロー3-(4-ヒドロキシブチル)フェニル}カルバミン酸tert ーブチル28.2gをアセトン600m1に溶解し、米冷下2.67Mジョーンズ試薬52.6m1を滴下し、米冷下1.5時間撹拌した。さらに、2.67Mジョーンズ試薬1.5m1を滴下し、米冷下0.5時間撹拌した。反応混合物に2-ブロバノール100m1を加え、溶媒を約半分量まで被圧留去した。得られた残渣に水500m1を加え、

酸エチル300mlで2回抽出した。有機層を1M水酸化ナトリウム水溶液500mlで 抽出した後、水層を2M塩酸で酸性にし、酢酸エチル400mlで2回抽出した。有機層 を硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、 $4 - \{3 - [(tert - プトキシカルボニル)アミノ] - 2, 4 - ジフルオロフェニル | 酪酸16,2gを得た。$

[0022]

参考例 7

参考例8

参考例 9

 $N-(1, 3-\tilde{y})$ $7-\tilde{y}$ $7-\tilde{y}$ $7-\tilde{y}$ $8-\tilde{y}$ $7-\tilde{y}$ $8-\tilde{y}$ $7-\tilde{y}$ $8-\tilde{y}$ $7-\tilde{y}$ $8-\tilde{y}$ $8-\tilde$ ーイル)ー2、2、2ートリフルオロアセトアミド5、85gをテトラヒドロフラン40 0 m 1 に溶解し、アルゴン雰囲気下、- 7 8 ℃でナトリウムビス (トリメチルシリル)ア ミドーテトラヒドロフラン溶液 (1,0M) 70m1を加え、氷冷で30分間撹拌した。 反応混合物を−78℃に冷却し、N-フルオロベンゼンスルホンイミド25gのテトラヒ ドロフラン160ml溶液を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を1M塩酸200 m 1 で洗浄し、水層をジエチルエーテル200m1で抽出した。合わせた有機層を硫酸ナ トリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、得られた固体をエタノールでろ別した。ろ液を減 圧留去後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液; ヘキサン:酢 酸エチル=6:1) で精製した。得られた固体を酢酸エチル500mlに溶解し、1M塩 酸水150mlで2回と水100mlで洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減 圧留去した。さらに得られた固体を酢酸エチル400mlに溶解し、2M塩酸水200m 1で2回と水200m1で2回洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し た。得られた固体をヘキサン:酢酸エチル=9:1で洗浄し、さらにメタノールで不溶物 をろ別した。ろ液を減圧留去し、2、2、2-トリフルオロ-N-(1、3、6、6-テ トラフルオロー5-オキソー5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル)アセ トアミド6. 53gを得た。

[0023]

参考例9と同様に、参考例10の化合物を得た。

参考例11

2, 2, 2 - トリプルオローN - (1, 3, 6, 6 - テトラフルオロー 5 - オキソー5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - イル) アセトアミド6. 53 gをメタノール 50 m 1 に溶解し、炭酸カリウム8. 3 gと水 2 0 m 1 を加え、反応混合物を室温で 2. 5時間、その後55℃で 13. 5時間 梶作した。生じた関体を 3 別し、水で売浄し、6 - アミノー 2, 2, 5, 7 - テトラフルオロー 3, 4 - ジヒドロナフタレン -1 (2 H) オン3. 5 3 gを得た。

参考例 1 2

20

30

20

40

参考例 1 3

 $5-\rho$ ロローNー(5-ヒドロキシー5,6,7,8-テトラヒドロナフタレンー2ーイル) ー 1 H ー インドールー2ーカルボキサミド 5 7 0 m g の 育酸 4 0 m 1 溶液を 8 0 ℃ に て 2 1 時間 撹拌した。溶媒を減圧 留去して得られた残液をシリカゲルカラムクロマトラフィー(溶出液;ヘキサン: 育酸エチル=1:1) で 精製し、5-クロローNー(7,8-ジヒドロナフタレンー2ーイル) ー 1 H ー インドールー2ーカルボキサミド 3 7 0 m g を得た。

参考例14

7 ープロモー 2 、 3 ージヒドロキノリンー 4 (1 H) ーオン 4 8 4 m g をトルエン 3 m 1 、 テトラヒドロフラン 1 0 m 1 の混合溶媒に溶解し、アルゴン雰囲気下、トリス (ジベン ジリデンアセトン) ジパラジウム 7 8 m g 、 2 、 2 ーピス (ジフェニルホスフィノ) ー 1 、 1 ' ーピナフチル 1 6 0 m g 、ナトリウム tertープトキシド 2 8 8 m g 、ベンゾフェノンイミン 0 . 2 9 m 1 を加え、80℃ で 4 時間撹拌した。不溶物をろ去後、溶媒を減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液;クロロホルム) で精製し 7 ー [(ジフェニルメチレン)アミノ] ー 2 、3 ー ジヒドロキノリンー 4 (1 H) ーオン 5 2 3 m g を 得た。

参考例 1 5

7 - [(ジフェニルメチレン)アミノ]-2, 3-ジヒドロキノリン-4(1 H) - オン441 mgをテトラヒドロフラン5 m 1 に溶解し、1 M塩酸水溶液0.5 m 1を加え室温で0.5時間撹拌した。折出した結晶を乾燥し7-アミノ-2, 3-ジヒドロキノリン-4(1 H 30)-オン127 mgを得た。

[0024]

実施例1

実施例14

5-クロロ- N- (1- オキソ- 2, 3- ジピドロ- 1 H- インデン- 5- イル) - 1 H- インドール- 2- カルボキサミド200mgをテトラヒドロフラン10mlとメタノール5mlに溶解し、米冷下水素化ホウ素ナトリウム70mgを加えた。混合物を電温にて6時間撹拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水能酸マグネンウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して残渣をクロロホルム- メタノールから両結島を行い、5- クロロ- N- (1- ヒドロキシ- 2, 3- - ジヒドロ- 1H- - 4- 2+ - 3- 3- ジピドロ- 1H- - 2- 50

30

40

 $\nu - 5 - 4 \mu$) $- 1 H - 4 \nu$ ドール $- 2 - 2 \mu$ ボキサミド 1 2 0 mg を得た。

実施例14と同様に、実施例15~18の化合物を得た。

[0025]

実施例19

実施例19と同様に、実施例20の化合物を得た。

実施例21

[0026]

実施例 2 2 5-クロロー N - (4 - ヒドロキシー 3 , 4 - ジヒドロー 2 H - チオクロマン - 7 - イル) - 1 H - 4 - 2 H - 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 5 + 7 + 7 + 7 + 8 + 8 + 8 + 8 + 8 + 8 + 9 +

実施例22と同様に、実施例23の化合物を得た。

実施例24

【0027】 実施例24と 実施例26

実施例24と同様に、実施例25の化合物を得た。

N-(5-tert-ブチルジメチルシリルオキシ-1,3-ジクロロ-5,6,7,8ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) -5-クロロ-1H-インドール-2-カルボキナミド524mgをテトラヒドロフラン15m1に溶解し、4M塩化水素-酢酸エチル溶液液5m1を加え、宝温で7日間撹料した。溶解を減圧留去して得られた残渣に酢酸エチル溶液液60m1を加え、1M水酸化ナトリウム水溶液30m1で2回洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた粗結晶をクロロホルムで洗浄し、5-クロロ-N-(1,3-ジクロロ-5-ヒドロキシ-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル) <math>-1H-インドール-2-カルボキサミド317mgを得た。

[0028]

前記参考例化合物、及び実施例化合物の構造式と物理化学的性状を別表2~7に示す。表中の記号は以下の意味を有する。また、表8及び9に示す化合物は、前記実施例や製造法に記載の方法とほぼ同様にして、あるいはそれらの方法より当業者に自明の若干の変法を適用することにより容易に製造することができる。

Rf.:参考例番号、Ex.:実施例番号、Structure:構造式、Data:物性データ、NMR:核磁気共鳴スペクトル (TMS内部標準)、MS:質量分析値

【表2】

20

30

Rf.	Structure	Data
1	H ₂ N F F OH F	NMR(DMSO-d6):2.11-2.38(2H,m),2.67-2.86(2H, m),4.53(1H,dd),5.19(2H,s),5.99(1H,s),6.89(1H,d).
2	CI THE HOUSE	NMR(DMSO-d6):2.60-2.65(2H,m),3.08:3.14(2H,m),7.25(1H,dd),7.47·7.51(2H,m),7.66(1H,d),7.78-7.84(2H,m),8.12(1H,brs),10.59(1H,s),12.02(1H,s).
3	↑0 H F Br	NMR(DMSO-d6):1.43(9H,s),7.17(1H,dd),7.64(1H,dd),9.03(1H,s).
4	+0 F → OH	NMR(DMSO-d6):2.59(2H,t),3.58(2H,dt),4.91(1H,t),7.12(1H,dt),7.38(1H,dt),8.89(1H,s).
5	+or H F OH	NMR(DMSO-d6):1.42-1.72(4H,m),2.64(2H,t),3.63 -3.67(2H,m),5.98(1H,brs),6.84(1H,dt),6.99(1H,dt)
6	↑0 TH F CO2H	NMR(DMSO-d6):1.42(9H,s),1.71·1.79(2H,m),2.2 2(2H,t),2.59(2H,t),7.03(1H,t),7.16(1H,dt),8.73(1H,brs),12.08(1H,brs).
7	H ₂ N F	NMR(DMSO-d6):1.96-2.02(2H, m), 2.33-2.47(2H, m), 2.80(2H, t), 6.21(2H, brs), 7.33(1H, dd).
8	F,C T	NMR(DMSO-d6):2.07-2.13(2H,m),2.67(2H,dd),2. 91(2H,t),7.62(1H,dd),11.73(1H,brs).
9	F ₃ C	NMR(DMSO-d6):2.71-2.83(2H,m),3.11(2H,t),7.82 (1H,dd),11.92(1H,s).
1 0	F ₃ C H	NMR(DMSO-d6):2.62-2.73(2H,m),3.16(2H,t),7.75 (1H,dd),7.81(1H,d),8.04(1H,d),11.65(1H,s).

【表3】

1 1	H ₂ N F	NMR(DMSO-d6):2.53-2.64(2H,m),2.99(2H,t),6.79 (2H,brs),7.46(1H,d).
1 2	F ₃ C	NMR(DMSO-d6):2.24-2.38(2H, m), 2.99(2H, t), 5.69 (1H,t), 6.05(1H,s), 7.55(1H,dd), 7.59(1H,s), 7.84(1H,d), 11.32(1H,brs).
1 3	c C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	NMR(DMSO-d6)·2.23·2.33(2H,m),2.75(2H,t),5.97 -6.02(1H,m),6.47(1H,d),7.05(1H,d),7.20·7.25(1H,m),7.38·7.65(4H,m),7.77(1H,s),10.21(1H,s),11.91(1H,s).
14		NMR(CDCI3):2.62(EH,t).3.49(1H,t).4.24(1H,brs), 6.00(1H,d).6.07(1H,dd),7.10-7.52(8H,m),7.63(1H, d),7.71(2H,brs).
1 5	H ₂ N ()	NMR(DMSO-d6):2.39(2H,t),3.33(2H,t),5.86(3H,brs),6.02-6.12(2H,m),7.41(1H,d).

10

【表 4 】

Ex.	Structure	Data
1	Cl , F	NMR(DMSO·d6):2.25-2.44(2H,m),2.84-2.94(2H,
		m),4.74-4.81(1H,m),6.43(1H,d),7.24(2H,d),7.38(1
	╵╸ ╻ ╻	H,s),7.47(1H,d),7.79(1H,d),10.27(1H,s),11.99(1H,
	ÓН ^r	s).
		MS (m/z):413[(M+H) +]
2	H PH	NMR(DMSO-d6):1.63-1.72(2H,m),1.85-1.95(2H, m),2.61-2.75(2H,m),4.54-4.58(1H,m),5.14(1H,d),7
	~!\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	.05(1H.d).7.22(1H.dd).7.44(1H.d).7.47(1H.d).7.64
		(1H,dd),7.76(1H,d),7.79(1H,d),10.21(1H,s),11.88(
		1H,s).
		MS (m/z):341[(M+H) +]
3	CI	NMR(DMSO-d6):1.25-1.43(1H,m),1.44-1.61(1H,
	~~\n'\\\\	m),1.64-2.05(4H,m),2.62-2.90(2H,m),4.73(1H,d),5
	, °° 😽	1.15(1H,d),7.22(1H,d),7.34-7.54(4H,m),7.78(1H,d), 8.31(1H,s),10.15(1H,s),11.89(1H,s).
1	но	MS (m/z):355[(M+H) +]
4	Cl. F OU	NMR(DMSO-d6):1.63-1.71(2H.m).1.88-1.95(2H.
1 .		m),2.60-2.84(2H,m),4.82-4.86(1H,m),5.14(1H,d),6
	▎ ᅤ╏┇┸╱	.96(1H,d),7.23(1H,dd),7.37(1H,d),7.47(1H,d),7.77
	•	(1H,d),10.14(1H,s),11.96(1H,s).
		MS (m/z):375[(M+H) +]
5	" <u> </u>	NMR(DMSO-d6):1.64-1.76(2H,m),1.91-1.96(2H, m),2.61-2.65(2H,m),4.57(1H,brs),5.44(1H,brs),7.1
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	9(1H,d),7.23(1H,dd),7.37(1H,brs),7.46(1H,d),7.78
	F~~	(1H.d),10.17(1H.s),11.97(1H.s).
1		MS (m/z):377[(M+H) +]
6	CI-/	NMR(DMSO-d6):1.64-1.73(2H,m), 1.88-1.92(2H,
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	m),2.62-2.77(2H,m),4.51-4.58(1H,m),5.03(1H,d),7
	" ै 💛	.22(1H,dd),7.34-7.41(2H,m),7.45-7.51(2H,m),7.55
	ÓН	-7.60(1H,m),7.76(1H,d),10.16(1H,s),11.89(1H,s).
7	Cl	MS (m/z):339[(M·H) +] NMR(DMSO·d6):2.18·2.31(2H.m),2.94(2H,t),2.98
1 '		(1H.d).3.15(1H.d).5.68(1H.s).6.83(1H.d).6.86-6.8
		8(2H,m),7.13-7.16(3H,m),7.22(1H,dd),7.38(1H,dd
	HO F),7.39(1H,d),7.47(1H,d),7.58(1H,s),7.77(1H,d),10.
		20(1H,s),11.89(1H,s).
		MS (m/z):467[(M+H) +]

【表 5】

10

20

20

30

8	CI CI S OH	NMR(DMSO-46):1.92-2.00(1H,m), 2.08-2.16(1H, m), 2.91-3.96(1H,m), 3.34(1H,t), 4.33-4.62(1H,m), 5. 29(1H,d), 7.22(1H,dd), 7.33-7.50(4H,m), 7.60(1H,d), 7.81(1H,d), 10.20(1H,s), 11.91(1H,s).
	81	MS (m/z):357[(M-H) +]
9		NMR(DMSO-d6):2.00-2.10(2H,m),2.94·3.00(1H, m),3.13·3.20(1H,m),4.60(1H,q),5.43(1H,d),7.06(1 H,d),7.21(1H,dd),7.41(1H,d),7.47(1H,d),7.66(1H, dd),7.76(1H,d),7.82(1H,d),10.24(1H,s),11.89(1H,s),1.89(1H,s
10	Ct a HO a	MS (m/z):357[(M·H) +] NMR(DMSO-d6):1.80-2.00(1H.m).2.32-2.45(1H.
10		Nilhubmov dvi 1.30° 2.00' 11, m), 2.62° 2.40(11, m), 2.84° 2.90(11, m), 3.12° 3.20(11, m), 4.85° 4.92(1 H, m), 5.84(1H, d), 6.98(1H, d), 7.15° 7.26(3H, m), 7.48 (1H, d), 7.62° 7.66(1H, m), 7.76(1H, d), 10.05(1H, s), 1 2.08(1H, s).
		MS (m/z):357[(M-H) +]
11	CI O H O Me	NMR(DMSO-d6):1.66-1.82(1H,m),2.06-2.22(4H, m),3.45-3.62(1H,m),3.82-3.96(1H,m)4.56(1H,dd), 5.52(1H,d),7.22(1H,dd),7.40-7.50(3H,m),7.72(1H, d),7.77(1H,d),7.87(1H,d),10.31(1H,s),11.91(1H,s). MS (m/z)-384[(M+H) †]
12	CI CHI THE	NMR(DMSO-d6):1.69-1.77(2H,m),1.88-1.98(2H, m),2.53-2.82(2H,m),4.69-4.71(1H,m),7.22(1H,dd), 7.46-7.48(2H,m),7.71(1H,d),8.63(1H,s). MS (m/z):343[(M·H) †]
13	CI II OHF	NMR(DMSO·d6):2.16·2.50(2H,m),2.87·3.00(2H, m),4.58·4.65(1H,m),6.02(1H,d),7.35·7.38(2H,m),7 .56(1H,s),7.62(1H,d),10.15(1H,s),12.57(1H,s). MS (m/z):416[(M+H) †]
14	CI THE SHOP	NMR(DMSO-d6):1.75-1.85(1H,m),2.28-2.39(1H, m),2.66-2.78(1H,m),2.88-2.98(1H,m),5.03(1H,q),5 .16(1H,d),7.2(1H,dd),7.31(1H,d),7.387-42(1H,m),7.47(1H,d),7.55-7.60(1H,m),7.69(1H,brs),7.77(1 H,d),10.22(1H,s),11.91(1H,s). MS (m/z)*225[(M+H) †]
15		NMR(DMSO-de):1,18-1,55(2H, m),1,69-1,79(2H, m),1,89-1,95(2H, m),2,63-2,82(2H, m),4,74(1H, dd),5,26(1H, d),7,05(1H, d),7,22(1H, dd),7,43(1H, s),7,48(1H, d),7,66(1H, d),7,75(1H, s),7,78(1H, s),10,23(1H, s),11,88(1H, s) MS (m/2):3551(M+H) *)

【表 6】

16	CI H	NMR(DMSO-d6):2.15-2.42(2H,m),2.89-3.01(2H,
	~\n\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	m),4.63(1H,dt),6.03(1H,d),7.23(1H,dd),7.38(1H,d
	H ö 💛 💤),7.41(1H,s),7.48(1H,d),7.62(1H,s),7.67(1H,dd),7.
	Óн ^F	77(1H,d),10.26(1H,s),11.91(1H,s).
		MS (m/z):377[(M+H) +]
17	CI-	NMR(DMSO-d6):1.67-1.82(2H,m),3.08-3.27(2H,
		m),4.47-4.54(1H,m),4.89(1H,d),5.92(1H,s),6.85(1
		H,dd),7.02-7.06(2H,m),7.21(1H,dd),7.38(1H,s),7.
	OH OH	46(1H,d),7.80(1H,d),9.96(1H,s),11.85(1H,s).
		MS (m/z):340[(M-H) +]
18	CI OH	NMR(DMSO-d6):1.72-1.82(2H.m).3.10-3.25(2H.
		m),4.50-4.56(1H.m),5.04(1H.d),5.71(1H.s),6.44(1
		H.d), 7, 19(1H, dd), 7, 30-7, 38(2H, m), 7, 44-7, 50(2H,
	, , , , ,	m),7.72(1H,d),9.93(1H,s),11.80(1H,s).
		MS (m/z):340[(M-H) +]
19	CI	NMR(DMSO-d6):1.71-1.75(1H.m).1.90-1.97(1H.
1 .,		m),2.65-2.73(1H,m),2.83-2.91(1H,m),3.78-3.83(1
ĺ	_ M	H,m),4.43-4.47(1H,m),4.52(1H,d),4.79(1H,d),7.22
	он 🗸	(1H,dd),7.33(1H,d),7.39-7.41(1H,m),7.47(1H,d),7.
	ОН	47-7.54(1H,m),7.57-7.62(1H,m),7.75-7.77(1H,m),
ĺ		10.18(1H,s),11.89(1H,s).
		MS (m/z):355[(M·H) +]
20	Cl	NMR(DMSO-d6):2.18-2.74(2H.m).2.92-2.96(2H.
""		m),3.50·3.54(1H,m),3.73(1H,dd),4.89(1H,t),5.59(
1	THE TOTAL PROPERTY OF	1H,s),7.22(1H,dd),7.41(1H,d),7.47(1H,d),7.50(1H,
1	HOT F	d).7.54(1H,d),7.66(1H,dd),7.77(1H,d),10.24(1H,s)
	Ho /	.11.91(1H.s).
1		MS (m/z):407[(M+H) +]
21	Cl	NMR(DMSO-d6):1.65-1.72(1H,m),1.85-2.00(1H,
"1		m).2.68-2.75(1H.m).2.80-2.85(1H.m).3.66-3.70(1
		H.m).4.26(1H.t).4.81(1H.d).5.20(1H.d).7.22(1H.d
	он У∴он	d),7.36-7.40(2H,m),7.46-7.49(2H,m),7.57-7.59(1H
1	ОН	m),7.76(1H,d),10.17(1H,s),11.88(1H.s).
		MS (m/z):355[(M·H) +]
22	Cl. o	NMR(DMSO-d6):1.96-2.50(2H,m),2.95-3.20(1H,
44	"["]	m).3.40-3.50(1H.m).4.50-4.80(1H.m).5.50-5.70(1
	ار پر ایک ایک ا	H,m),7.24(1H,dd),7.45-8.20(6H,m),10.23(1H,s),1
	6	1.97(1H,s).
	ОН	MS (m/z):373[(M·H) +]
23	Cl	MS (m/z):373[(M·H) +] NMR(DMSO-d6):1.74-2.50(2H.m),2.97-3.62(2H.
2.5	H OH	NMR(DMSO-d6):1.74-2.50(2H,m),2.97-3.62(2H, m),4.50-4.85(1H,m),5,40-5.85(1H,m),7.25(1H,dd).
	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	7.46-7.51(2H,m),7.62-7.70(1H,m),7.78-7.81(1H,m)
	" o 🎺 sノ	7.46-7.51(2H,m),7.62-7.70(1H,m),7.78-7.81(1H,m),7.96-8.02(2H,m),10.54(1H,s),11.97(1H,s).
	Ö	
		MS (m/z):375[(M+H) +]

【表7】

10

20

24	CI II A Se	NMR(DMSO-d6):2.29-2.50(2H,m),3.52-3.66(1H, m).5.80(1H,d).7.24(1H,dd).7.45-7.52(2H,m).7.61(
		1H,d).7.80(1H,d),8.07(1H,dd),8.28(1H,d),10.60(1
	OH OH	H,s),11.98(1H,s).
		MS (m/z):389[(M-H) +]
25	CI Y H OH	NMR(DMSO-d6):2.30-2.50(2H,m),3.51-3.62(2H,
	V _N	m),4.77-4.82(1H,m),5.91(1H,d),7.25(1H,dd),7.45-
	# 8 <b> </b>	7.55(2H,m),7.75-7.80(2H,m),8.00-8.10(2H,m),10.
	ీం	61(1H,s),11.98(1H,s).
		MS (m/z):389[(M·H) +]
26	Cl Cl	NMR(DMSO-d6):1.63-1.78(2H,m),1.87-2.00(2H,
		m),2.64-2.74(2H,m),4.62(1H,brs),5.50(1H,d),7.23(
		1H,dd),7.40(1H,s),7.46(1H,d),7.60(1H,s),7.78(1H,
	CI, OH	s),10.35(1H,s),11.97(1H,s).
		MS (m/z):411[(M+H) +]

【表8】

CI OH OH OH OH	CI CI F OH	CI N F Me
CI CI F F OH F	CI CO,H	CI HO Me
CI P OH F OH OH F	CI Me F OHF	CI F CO ₂ H
CI H F CONH ₂	CI NH,	CI F CN F OHF
N F F OH F	CI NH2 F OH F	CI CO2H F
CI F SHE	CI THE SHEET	CI CH F
CI SF OH F	CI C	CI THE SHE
CI N H S HO Me	CI HO Me	CI HO Me
CI H F OH F OH F	CI OH F	CI CO.H

【表 9】

10

CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CI N N N N F F OH	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
CI H F F OH	CI OH OH	CI THE HE FOH
CI C	CI C	CI CI CI F
CI H F OH F	CI OH F	CI H S OH F
CI THE SHEET	CI N H F OHF	CI C
Br H F OHF	CI C	CI CI II F
CI OH F	CITS NO FOR	CI S II S
CI NO F	CI P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	CI S II I I I I I I I I I I I I I I I I
CI S N O F F	CI N I F	N N N F OHF

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 FΙ テーマコード (参考) A 6 1 P 3/04 A 6 1 P 3/04 A 6 1 P 3/10 A 6 1 P 3/10 A 6 1 P 43/00 A 6 1 P 43/00 1 1 1 C 0 7 D 401/12 C 0 7 D 401/12 C 0 7 D 403/12 C 0 7 D 403/12 C 0 7 D 409/12 C 0 7 D 409/12 C 0 7 D 495/04 C 0 7 D 495/04 1 0 3

(72)発明者 鈴木 貴之

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株式会社内

(72)発明者 丸山 龍也

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株式会社内

(72)発明者 百▲瀬▼ 和浩

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株式会社内

Fターム(参考) 4C063 AA01 BB09 CC14 CC31 CC95 DD06 EE01

4C071 AA01 BB01 CC01 CC21 DD04 EE13 FF03 HH01 HH28 JJ01

LLUI

 $4 C086 \ \text{AA}03 \quad \text{BC}13 \quad \text{BC}46 \quad \text{CB}27 \quad \text{GA}04 \quad \text{GA}07 \quad \text{MA}01 \quad \text{MA}04 \quad \text{NA}14 \quad \text{ZA}70$ 

ZC20 ZC35

4C204 BB01 CB03 DB26 EB02 FB01 GB24